

2021. gada 6. oktobris

Jaunākā drošuma informācija par Covid-19 vakcīnu “Covid-19 Vaccine Janssen”

Ražotājs: *Janssen-Cilag International NV*

COVID-19 Vaccine Janssen drošums tiek pastāvīgi uzraudzīts, un sabiedrībai regulāri tiek sniegta jaunākā informācija par vakcīnas drošumu. Šajā dokumentā izklāstīti Eiropas Zāļu aģentūras (EZA) Farmakovigilances riska novērtēšanas komitejas (PRAC) veiktās jaunāko globālo drošuma datu vērtēšanas rezultāti (skatīt 1. sadaļu). Dokumentā ietverta arī augsta līmeņa informācija no ziņojumiem par iespējamām blakusparādībām, kuru PRAC ņem vērā, veicot vērtēšanu (skatīt 2. sadaļu).

Kopš vakcīnas reģistrācijas Eiropas Savienībā (ES) 2021. gada 11. martā līdz 2021. gada 30. septembrim ES/EEZ ir ievadīti vairāk nekā 14,3 miljoni *COVID-19 Vaccine Janssen* devu¹.

Šī ir jaunākā drošuma informācija kopš 2021. gada 8. septembrī sniegtās informācijas.

PRAC pēdējās drošuma vērtēšanas galvenie iznākumi

Venozā trombembolija (VTE, asins recēšana vēnās) un imūnā trombocitopēnija (ITP, autoimūna slimība ar zemu trombocītu līmeni asinīs) tiks pievienotas produkta informācijai (zāļu aprakstam un lietošanas instrukcijai) kā *COVID-19 Vaccine Janssen* blakusparādības kopā ar brīdinājumiem un ieteikumiem. PRAC ieteica produkta informācijai pievienot transverso mielītu (iekaisumu muguras smadzeņu daļās) kā *COVID-19 Vaccine Janssen* blakusparādību.

1. Jaunākā informācija par *COVID-19 Vaccine Janssen* drošuma vērtēšanu

Sanāksmē 2021. gada 27.-30. septembrī PRAC vērtēja jaunus drošuma datus (skatīt 2. sadaļu „Kā tiek veikta drošuma uzraudzība”).

Venozā trombembolija (VTE)

Atjaunināta COVID-19 Vaccine Janssen produkta informācija

PRAC ir cieši uzraudzījusi venozo trombemboliju (VTE), ņemot vērā lielā klīniskā pētījumā *COVID-19 Vaccine Janssen* apstiprināšanai novērotu lielāku VTE gadījumu daļu vakcinētajā grupā, salīdzinot ar placebo grupu (skatīt 3. sadaļu).

VTE ir slimība, kuras gadījumā dziļajā vēnā, parasti rokā, kājā vai cirksnī, izveidojas asins

¹[Eiropas Slimību profilakses un kontroles centrs \(ESPKC\)](#) apkopo šos datus par vakcīnu izmantošanu no ES dalībvalstīm, kā arī no vairākām valstīm Eiropas Ekonomikas zonā (EEZ) – Norvēģijas, Islandes un Lihtenšteinas.

trombs, kas var nokļūt plaušās, bloķējot asinsapgādi un, iespējams, izraisot dzīvībai bīstamas sekas (šī drošuma problēma atšķiras no trombozes ar trombocitopēniju sindroma [TTS], skatīt tālāk).

Sanāksmē 2021. gada 27.–30. septembrī PRAC vērtēja jaunus klīniskā pētījuma datus *COVID-19 Vaccine Janssen* apstiprināšanai (COV3001), kā arī cita liela klīniskā pētījuma (COV3009) datus.

Pirmajā, pašlaik notiekošajā 3. fāzes pētījuma (COV3001) dubultaklajā periodā (mediānais novērošanas laiks – 123 dienas) venozā trombembolija tika novērota 26 no 21 894 (0,1%) cilvēkiem, kuri saņēma *COVID-19 Vaccine Janssen* un 9 no 21 882 (0,04%) cilvēkiem, kuri saņēma placebo. No tiem 28 dienu laikā venozā trombembolija tika novērota astoņiem cilvēkiem, kuri saņēma *COVID-19 Vaccine Janssen*, un četriem cilvēkiem, kuri saņēma placebo. Lielākā daļa novēroto notikumu ietvēra dziļo vēnu trombozi un plaušu trombozi (21 cilvēks, kurš saņēma *COVID-19 Vaccine Janssen*, un astoņi cilvēki, kuri saņēma placebo, visas dubultaklās fāzes laikā). Lielākā daļa notikumu saistīti ar cilvēkiem, kuriem bija vismaz viens VTE predisponējošs faktors.

Pašlaik notiekošajā 3. fāzes pētījumā (COV3009, kurā 15 708 cilvēki saņem vakcīnu, bet 15 592 saņem placebo), cilvēkiem, kuri saņēma *COVID-19 Vaccine Janssen*, netika novērotas biežākas trombembolijas parādības (mediānais novērošanas laiks – 70 dienas).

Ņemot vērā visus pierādījumus, PRAC secināja, ka pastāv pamatota iespējamība, ka VTE ir saistīta ar vakcināciju ar *Covid-19 Vaccine Janssen*. Tādēļ PRAC ieteica *Covid-19 Vaccine Janssen* produkta informācijai pievienot VTE kā retu blakusparādību (t. i., tādu, kas attīstās mazāk nekā 1 no 1000 cilvēkiem), kā arī iekļaut brīdinājumus veselības aprūpes speciālistiem un cilvēkiem, kuri saņem vakcīnu, īpaši tiem, kuriem varētu būt augstāks VTE attīstības risks.

PRAC arī vienojās par tiešu saziņu ar veselības aprūpes speciālistiem (*direct healthcare professional communication – DHPC*), lai informētu veselības aprūpes speciālistus. Pēc Cilvēkiem paredzēto zāļu komitejas (Committee for Medicinal Products for Human Use – CHMP) vienošanās par produkta informācijas atjauninājumu un DHPC, reģistrācijas apliecības īpašnieks saskaņā ar apstiprināto saziņas plānu izplatīs DHPC veselības aprūpes speciālistiem. DHPC būs pieejams atsevišķā lapā EZA tīmekļa vietnē un ES dalībvalstu² nacionālajos DHPC reģistros.

²Skatīt: [Svarīgākais no Farmakovigilances riska novērtēšanas komitejas \(PRAC\) sanāksmes 2021. gada 27.-30. septembrī](#)



Veselības aprūpes speciālistiem jāņem vērā šāda informācija:

- VTE pēc vakcinācijas ar COVID-19 Vaccine Janssen ir novērota reti; un
- VTE risks jāvērtē cilvēkiem ar paaugstinātu tromboembolijas (asins trombu veidošanās) risku.

Atgādinājums: cilvēki, kuriem trīs nedēļu laikā pēc vakcinācijas ar COVID-19 Vaccine Janssen ir diagnosticēta trombocitopēnija, rūpīgi jāizmeklē, noskaidrojot, vai nav trombozes pazīmju. Tāpat jānoskaidro, vai cilvēkiem, kuriem trīs nedēļu laikā pēc vakcinācijas parādās tromboze, nav trombocitopēnijas. Ir svarīgi novērtēt iespējamu trombozes ar trombocitopēnijas sindroma (TTS) diagnozi, kuras gadījumā vajadzīga īpaša klīniska ārstēšana.

Vakcinētiem cilvēkiem nekavējoties jāmeklē medicīniska palīdzība šādos gadījumos:

- pēc vakcinācijas rodas elpas trūkums, sāpes krūtīs, kāju tūska, sāpes kājās vai pastāvīgas sāpes vēderā; vai
- dažas dienas pēc vakcinācijas rodas smagas vai pastāvīgas galvassāpes, redzes miglošanās, psihiskā stāvokļa izmaiņas vai krampji.

Imūnā trombocitopēnija (ITP)

Atjaunināta COVID-19 Vaccine Janssen produkta informācija

2021. gada augustā PRAC ieteica atjaunināt COVID-19 Vaccine Janssen produkta informāciju, iekļaujot imūno trombocitopēniju (ITP) kā blakusparādību kopā ar brīdinājumu veselības aprūpes speciālistiem un cilvēkiem, kuri saņem vakcīnu³.

ITP ir slimība, kuras gadījumā imūnsistēma kļūdaini darbojas pret asins šūnām, ko sauc par trombocītiem, kas ir nepieciešamas normālai asinsreici. Ļoti zems trombocītu līmenis asinīs var būt saistīts ar asiņošanu un nopietnām veselības problēmām.

Sanāksmē 2021. gada 27.-30. septembrī PRAC pabeidza produkta informācijas atjauninājumus, nosakot ITP kategoriju „nezināms biežums”, jo kopumā ir sarežģīti ticami noteikt blakusparādību biežumu no veselības aprūpes speciālistu vai pacientu brīvprātīgi ziņotiem gadījumiem par iespējamām blakusparādībām. Gadījumi, par kuriem ziņots brīvprātīgi, ir saistīti ar iespējamām blakusparādībām, t. i., medicīniskiem notikumiem, kas novēroti pēc vakcinācijas, bet nav obligāti saistīti ar vakcīnu vai tās izraisīti.

PRAC arī vienojās par tiešu saziņu ar veselības aprūpes speciālistiem (*direct healthcare*

³Skatīt: [COVID-19 Vaccine Janssen jaunākā drošuma informācija 2021. gada 11. augustā](#)



professional communication – DHPC), lai informētu veselības aprūpes speciālistus. Pēc [Cilvēkiem paredzēto zāļu komitejas](#) (*Committee for Medicinal Products for Human Use – CHMP*) vienošanās par produkta informācijas atjauninājumu un *DHPC*, reģistrācijas apliecības īpašnieks saskaņā ar apstiprināto saziņas plānu izplatīs *DHPC* veselības aprūpes speciālistiem. *DHPC* būs pieejams [atsevišķā lapā](#) EZA tīmekļa vietnē un ES dalībvalstu⁴ nacionālajos *DHPC* reģistros

Veselības aprūpes speciālistiem jāņem vērā šāda informācija:

- par ITP gadījumiem, no kuriem dažos ir ļoti zems trombocītu līmenis (< 20 000 uz pL), ir ziņots ļoti reti, parasti pirmo četru nedēļu laikā pēc *COVID-19 Vaccine Janssen* saņemšanas; tas ietver gadījumus ar asiņošanu un gadījumus ar letālu iznākumu; daži gadījumi attīstījās cilvēkiem ar ITP slimības vēsturē;
- ja cilvēka slimības vēsturē ir ITP, pirms vakcinācijas jāizvērtē zema trombocītu līmeņa attīstības risks, un pēc vakcinācijas ar kādu no šīm vakcīnām ieteicams uzraudzīt trombocītu līmeni.

Atgādinājums: cilvēki, kuriem trīs nedēļu laikā pēc vakcinācijas ar *COVID-19 Vaccine Janssen* ir diagnosticēta trombocitopēnija, rūpīgi jāizmeklē, noskaidrojot, vai nav trombozes pazīmju. Tāpat jānoskaidro, vai cilvēkiem, kuriem trīs nedēļu laikā pēc vakcinācijas parādās tromboze, nav trombocitopēnijas. Ir svarīgi novērtēt iespējamu trombozes ar trombocitopēnijas sindroma (TTS) diagnozi, kuras gadījumā vajadzīga īpaša klīniska ārstēšana.

Vakcinētiem cilvēkiem jārikojas šādi:

- nekavējoties jāmeklē medicīniska palīdzība, ja dažu dienu laikā pēc vakcinācijas neskaidru iemeslu dēļ rodas asiņošana, zilumi uz ādas vai apaļi punktveida plankumi tālu no vakcīnas ievades vietas.

Trombozes ar trombocitopēniju sindroms (TTS)

Atjaunināta COVID-19 Vaccine Janssen produkta informācija

2021. gada maijā *COVID-19 Vaccine Janssen* produkta informācija tika atjaunināta atbilstīgi ļoti mazam trombozes (asins trombu veidošanās asinsvados) ar trombocitopēniju (zems

⁴ Skatīt: [Svarīgākais no Farmakovigilances riska novērtēšanas komitejas \(PRAC\) sanāksmes 2021. gada 27.-30. septembrī](#)

trombocītu līmenis asinīs) sindroma (TTS) rašanās riskam⁵.

Dati par TTS tiek cieši uzraudzīti, lai turpinātu raksturot riska faktorus, un PRAC ir secinājusi, ka informācija par produktu atkārtoti jāatjaunina, izņemot pašreizējo paziņojumu, ka ziņotie TSS gadījumi lielākoties bijuši sievietēm, jo iepriekš novērotās sieviešu un vīriešu skaita atšķirības vairs nav aktuālas.

No visā pasaulē brīvprātīgi ziņotajiem TTS gadījumiem līdz 2021. gada augusta beigām, 73% gadījumu tika ziņots par cilvēkiem, kuri ir jaunāki par 60 gadiem. Lielākajā daļā gadījumu bija zināms dzimums, un aptuveni 44% gadījumu blakusparādība bija sievietēm, kuras ir jaunākas par 60 gadiem. Gadījumi, par kuriem ziņots brīvprātīgi, ir saistīti ar iespējamām blakusparādībām, t. i., medicīniskiem notikumiem, kas novēroti pēc vakcinācijas, bet nav obligāti saistīti ar vakcīnu vai tās izraisīti.

Atgādinājums: cilvēkiem nekavējoties jāmeklē medicīniska palīdzība, ja trīs nedēļu laikā pēc vakcinācijas rodas smagas vai pastāvīgas galvassāpes, redzes miglošanās, apjukums, krampji, elpas trūkums, sāpes krūtīs, kāju tūska, sāpes kājās, pastāvīgas vēdersāpes, neparasta asiņošana, zilumi uz ādas vai apaļi punktveida plankumi tālu no vakcīnas ievades vietas, jo tās var būt TTS pazīmes.

Transversais mielīts

Atjaunināta COVID-19 Vaccine Janssen produkta informācija

PRAC ieteica, ka produkta informācijai jāpievieno transversais mielīts (iekaisums muguras smadzeņu daļās) kā *COVID-19 Vaccine Janssen* blakusparādība.

Secinājumu pamato līdz 2021. gada 31. augustam visā pasaulē iesniegtie brīvprātīgie ziņojumi par transversā mielīta gadījumiem, no kuriem 10 gadījumos pastāv vairāk nekā ticama cēloņsakarība ar vakcīnu, bet vienā gadījumā – iespējama cēloņsakarība (tiek lēsts līdz 2021. gada 31. augustam visā pasaulē tika ievadīti vairāk nekā 33 miljoni *COVID-19 Vaccine Janssen* devu). Gadījumi, par kuriem ziņots brīvprātīgi, ir saistīti ar iespējamām blakusparādībām, t. i., medicīniskiem notikumiem, kas novēroti pēc vakcinācijas, bet nav obligāti saistīti ar vakcīnu vai tās izraisīti.

Ierosināts noteikt biežuma kategoriju „nezināms biežums”, jo kopumā ir sarežģīti ticami noteikt blakusparādību biežumu no veselības aprūpes speciālistu vai pacientu brīvprātīgi

⁵ Skatīt: [COVID-19 Vaccine Janssen jaunākā drošuma informācija 2021. gada 11. maijā](#)

ziņotiem gadījumiem par iespējamām blakusparādībām.

Reibonis

Atjaunināta COVID-19 Vaccine Janssen produkta informācija

2021. gada augustā PRAC ieteica informācijai par produktu pievienot reiboni kā COVID-19 Vaccine Janssen blakusparādību⁶.

PRAC ir pabeigusi veikt izmaiņas informācijā par produktu un šai blakusparādībai, balstoties uz klīniskā pētījuma datiem, ir piešķīrusi biežuma kategoriju „retāk” (t. i., veidojas mazāk nekā 1 no 100 cilvēkiem).

2. Kā tiek veikta drošuma uzraudzība?

Būtiska jaunākā informācija par COVID-19 Vaccine Janssen, kā arī visām pārējām Covid-19 vakcīnām tiek apkopota un savlaicīgi izvērtēta. Tas tiek veikts saskaņā ar ES normatīvā regulējuma sadarbības tīkla (ko veido ES dalībvalstu normatīvā regulējuma struktūras, EZA un Eiropas Komisija) izstrādāto [Covid-19 vakcīnu farmakovigilances plānu](#).

Drošuma ziņojumu kopsavilkums

Covid-19 vakcīnu farmakovigilances plāns ietver ikmēneša drošuma kopsavilkuma ziņojumus (*Monthly Summary Safety Reports – MSSRs*), ko apkopo reģistrācijas apliecības īpašnieki, atbalstot pandēmijas laikā lietoto Covid-19 vakcīnu laicīgu un pastāvīgu ieguvumu un risku novērtējumu. Paredzēts, ka MSSRs apkopo vismaz pirmos sešus reģistrācijas mēnešus (pēc tam pandēmijas drošuma ziņojumi var ietvert laika periodus, kas ir garāki par mēnesi). Šie ziņojumi papildina iesniegtos [periodiski atjaunināmos drošuma ziņojumus](#) (*Periodic Safety Update Reports – PSURs*).

Ziņojumi par iespējamu blakusparādību gadījumiem

Ziņojumu apkopošana par medicīniskiem notikumiem un problēmām pēc zāļu lietošanas, kas varētu būt zāļu izraisītas blakusparādības, ir viens no ES drošuma uzraudzības sistēmas stūrakmeņiem. Veselības aprūpes speciālisti un vakcinētās personas tiek aicinātas ziņot nacionālajām atbildīgajām iestādēm par visām pēc vakcīnas saņemšanas novērotajām iespējamām blakusparādībām, pat ja nav skaidri zināms, vai blakusparādību ir izraisījusi vakcīna.

⁶ Skatīt: [COVID-19 Vaccine Janssen jaunākā drošuma informācija 2021. gada 11. augustā](#)

Plašāka informācija par Latvijā saņemtajiem blakusparādību ziņojumiem pieejama Zāļu valsts aģentūras (ZVA) tīmekļvietnes www.zva.gov.lv sadaļā “Pacientiem un sabiedrībai – Vakcīnas pret Covid-19 – Ziņojumi par blakusparādībām”.

Visi Latvijā saņemtie ziņojumi apkopotā veidā tiek ievadīti EudraVigilance – ES datubāzē, kas tiek izmantota iespējamo blakusparādību uzraudzībai un izvērtēšanai.

EudraVigilance datubāzē publiski pieejamā informācija publicēta visās EZ/EEZ valodās. [EudraVigilance – Eiropas iespējamo zāļu blakusparādību ziņojumu datubāze – ir pieejama šeit.](#) Lai aplūkotu visus ziņojumus par iespējamām COVID-19 Vaccine Janssen blakusparādībām, meklējiet “COVID-19 VACCINE JANSSEN (AD26.COV2.S)”.

Līdz 2021. gada 30. septembrim no ES/EEZ valstīm EudraVigilance tika brīvprātīgi ziņots par 23 455 iespējamo blakusparādību gadījumiem ar COVID-19 Vaccine Janssen; 171 gadījumā iznākums bija letāls^{7,8}. Līdz tam pašam datumam cilvēki ES/EEZ bija saņēmuši vairāk nekā 14,3 miljonus COVID-19 Vaccine Janssen devu⁹.

Šajos ziņojumos aprakstītas iespējamās blakusparādības, t.i., medicīniski notikumi, kas novēroti pēc vakcīnas lietošanas. Fakts, ka cilvēkam ir bijušas medicīniska rakstura problēmas vai cilvēks ir miris pēc vakcīnas saņemšanas, nenozīmē, ka to izraisījuši vakcīna. To varēja izraisīt, piemēram, ar vakcināciju nesaistītas medicīniskas problēmas.

ES normatīvā regulējuma tīkls rūpīgi uzrauga EudraVigilance, lai atklātu jebkādas jaunas bažas par drošumu. EudraVigilance datubāze balstīta uz veselības aprūpes speciālistu un pašu pacientu iesniegtajiem ziņojumiem par savu pieredzi. Uzraudzība ļauj atklāt neparastas vai negaidītas pazīmes ziņojumos, kas pārsūti tālākai izvērtēšanai un riska novērtēšanai. EZA detalizētajās vērtēšanās procedūrās tiek ņemti vērā visi pieejamie dati no visiem avotiem, lai izdarītu pamatotus secinājumus par vakcīnas drošumu. Šie dati ietver klīnisko pētījumu rezultātus, EudraVigilance saņemtos ziņojumus par iespējamām blakusparādībām, epidemioloģiskos pētījumus vakcīnu drošuma uzraudzībai, toksikoloģiskos izmeklējumus un jebkuru citu būtisku informāciju.

Plānotie un pašreizējie pētījumi

Uzņēmums, kas reģistrējis vakcīnu COVID-19 Vaccine Janssen, turpinās sniegt rezultātus no pašlaik noritošajiem klīniskajiem pētījumiem. Uzņēmums veiks arī papildu pētījumus vakcīnas

⁷ Šis ziņojumu skaits ir aprēķināts, gadījumus no Ziemeļīrijas (uz Ziemeļīriju attiecināmas EudraVigilance iespējamo blakusparādību ES ziņošanas prasības saskaņā ar Īrijas/Ziemeļīrijas protokolu).

⁸ Avots: EudraVigilance. Šie skaitļi nav tiešā veidā iegūstami no iespējamo blakusparādību publiskās datubāzes, kurā informācija ir sagrupēta atbilstoši blakusparādības veidam. Tā kā vienā ziņojumā var būt ietverta vairāk nekā viena iespējama blakusparādība, kopējais blakusparādību skaits nekad neatbilst individuālo gadījumu skaitam. Šī publiskā datubāze nesniedz arī kopējo ziņoto gadījumu skaitu ar letālu iznākumu

⁹ Eiropas Slimību profilakses un kontroles centrs (ESPKC) apkopo šos datus par vakcīnu izmantošanu no ES dalībvalstīm, kā arī no vairākām valstīm Eiropas Ekonomikas zonā (EEZ) – Norvēģijas, Islandes un Lihtenšteinas.

drošuma un efektivitātes uzraudzībai, turpinot tās izmantošanu vakcinācijas kampaņās un cita veida klīniskajā praksē. Plānoto un pašreizējo *COVID-19 Vaccine Janssen* drošuma pētījumu sarakstu skatīt sadaļā “[Riska vadības plāns](#)”.

COVID-19 Vaccine Janssen ir apstiprināts [pediatriskās izpētes plāns](#) (PIP). Tajā izklāstīts, kā uzņēmums apkopos datus par vakcīnas efektivitāti un drošumu tās potenciālai izmantošanai bērniem.

Turklāt EZA koordinē [novērojumu pētījumus](#) ES dalībvalstīs, aplūkojot reālos datus par klīnisko praksi, lai uzraudzītu Covid-19 vakcīnu drošumu un efektivitāti, tostarp grūtnieču populācijā.

3. Cita informācija par *COVID-19 Vaccine Janssen*

COVID-19 Vaccine Janssen ir vakcīna, kas reģistrēta ES 2021. gada 11. martā Covid-19 novēršanai pēc inficēšanās ar SARS-CoV-2 koronavīrusu personām no 18 gadu vecuma. Covid-19 ir potenciāla smagi noritoša slimība, kas var izraisīt nāvi.

COVID-19 Vaccine Janssen satur adenovīrusu, kas modificēts, lai tas saturētu DNS molekulas, kuras organisms izmanto īslaicīgai SARS-CoV-2 vīrusa pīķa proteīna veidošanai. Pīķa proteīns neizraisa Covid-19. Šis adenovīruss nespēj vairoties un neizraisa vīrusa saslimšanu.

Pirms *COVID-19 Vaccine Janssen* reģistrācijas apliecības piešķiršanas ES šīs vakcīnas efektivitāte un drošums tika izvērts preklīniskajos pētījumos un liela mēroga klīniskajos pētījumos. Klīnisko pētījumu ietvaros šo vakcīnu saņēma vairāk nekā 27 000 dalībnieku.

Kā jebkuras zāles, arī šī vakcīna var izraisīt blakusparādības, tomēr ne visām personām tādas būs. Biežākās zināmās *COVID-19 Vaccine Janssen* blakusparādības parasti ir vieglas vai vidēji smagas un pāriet pāris dienu laikā pēc vakcinācijas.

Plašāka informācija par *COVID-19 Vaccine Janssen* iedarbību un lietošanu pieejama visās ES/EEZ valodās šajā [pārskatā](#). Tajā ietverta informācija par lietošanu grūtniecības un barošanas ar krūti laikā, kā arī imūnkompromitētiem cilvēkiem.

Pilnā [produkta informācija](#), tostarp zāļu apraksts un lietošanas instrukcija, arī ir pieejama visās ES/EEZ valodās.

Jaunākā drošuma informācija tiek regulāri publicēta EZA tīmekļa vietnē www.ema.europa.eu, kā arī ZVA tīmekļvietnē sadaļā “[Covid-19 ziņas](#)”.